

FOLKETINGET
Den 18. december 2006

Spørgsmål nr. S 1614

SPØRGSMÅL
til
skriftlig besvarelse

Til indenrigs- og sundhedsministeren den 18. december 2006 af:

Charlotte Fischer (RV):

»Vil ministeren tage initiativ til at få afklaret, om Danmark i overensstemmelse med EU-reguleringen på området kan skærpe kravene til angivelsen af det generiske navn på medicinpakningerne?«
(Spm. nr. S 1614).

Begrundelse

I Lægemiddelstyrelsens rapport »Generisk ordination - fordele og ulemper« fastslås det: »EU stiller ikke krav til størrelse af de typer, hvormed det generiske navn anføres. I Danmark er der opstillet en særregel om, at det generiske navn skal være mindst halvt så stort som handelsnavnet. En stramning af dette krav, f.eks. således at det generiske navn skal være mindst lige så stort som handelsnavnet, vil næppe kunne gennemføres inden for rammerne af den nugældende EU-regulering«. Konklusionen er dermed, at styrelsen ikke med sikkerhed kan fastslå, at det ikke vil kunne lade sig gøre at gennemføre et sådant skærpet dansk krav til det generiske navn på pakningen.

Spørgsmålet er stillet i henhold til forretningsordenens § 20. Spørgeren udbeder sig skriftligt svar, der bedes tilstillet Folketingets Lovsekretariat i 80 eksemplarer. I svaret bedes anført spørgsmålets nummer.

Svaret bedes endvidere sendt elektronisk til spørgeren på e-post-adressen rvch-fi@ft.dk rvkaka@ft.dk og til Lovsekretariatet på lov@ft.dk.

Til

indenrigs- og sundhedsministeren